# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-103409

(43) Date of publication of application: 30.04.1991

(51)Int.Cl.

CO8F 20/20 CO8F 4/50

**C08F** 4/52

(21)Application number: 01-240331 (22)Date of filing:

16.09.1989

(71)Applicant: DAIKIN IND LTD

(72)Inventor: NARITA TADASHI

**HAGIWARA TOKIO INUKAI HIROSHI** 

## (54) PREPARATION OF POLY(ALPHA-FLUOROACRYLATE ESTER)

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide the subject polymer having excellent heat resistance and flexibility, forming tough films having low refractive index and useful for water- repellent and oil-repellent oil, optical materials, coating materials, medical materials, etc., by anionically polymerizing an α-fluoroacrylate ester.

CONSTITUTION: An α-fluoroacrylate ester of formula I (R1 is alkyl, cycloalkyl, phenyl or F atom-containing fluoroalkyl) (e.g. a compound of formula II-V) is anionically polymerized preferably in the presence of an organic zinc or aluminum polymerization catalyst to provide the objective polymer.

$$CH_2 = CFCOO-\bigcirc$$

$$CH_2 = CFCOO \bigcirc_{P}$$

$$CH_2 = CFCOO$$

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-103409

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成3年(1991)4月30日

C 08 F 20/20 MMT

8620 - 4 J

MFD

 $\blacksquare$ 

飼

8016 - 4 J

未請求 請求項の数 3 (全4頁) 審査請求

64発明の名称

ポリ (α-フルオロアクリル酸エステル) の製造方法

②特 願 平1-240331

願 平1(1989)9月16日 22出

成 ⑫発 明 萩原 正

神奈川県横浜市港北区富士塚1-16-14

72)発 明 者

飅

の出

時 男

東京都墨田区亀沢 2-11-12-717 大阪府高槻市宮田町3丁目15番1-408

個発 明 者 犬 人

宏

ダイキン工業株式会社

大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービ

四代 理 人 弁理士 三枝 英二 外2名

## 明細書

発明の名称 ポリ (α-フルオロアクリル酸エス テル〉の製造方法

## 特許請求の範囲

① 一般式

(但し、R<sub>1</sub>は、アルキル基、シクロアルキル基、 フェニル基又はFを1原子以上有するフルオロア ルキル基を示す)

で示されるαーフルオロアクリル酸エステルをア ニオン重合することを特徴とするポリ(α-フル オロアクリル酸エステル)の製造方法。

② 重合開始剤が有機亜鉛系または有機アルミニ ウム系であることを特徴とする特許請求の範囲第 1項に記載のポリ (α-フルオロアクリル酸エス テル)の製造方法。

③ 重合開始剤がアートコンプレックスであるこ とを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のポ リ(α-フルオロアクリル酸エステル)の製造方 法。

#### 発明の詳細な説明

本発明は、α-フルオロアクリル酸エステルお よび/またはα-フルオロアクリル酸フルオロエ ステルをアニオン重合することにより重合体を製 造する方法に関する。

従来よりαーフルオロアクリル酸のフルオロア ルキルエステルおよびアルキルエステルの単独重 合体および共重合体は、耐熱性に優れていること、 フィルムが強靭であり、可撓性に優れていること、 屈折率が低いことなどの特徴を生かして、光学繊 維のクラッド材、光ディスク基盤用材料、撥水撥 油材、医用材料などとしての用途が検討されてい

これら重合体の製造は、従来いずれもアゾビス

イソプチロニトリルなどの熱重合開始剤或いはベ ンゾインイソプチルエーテルなどの光重合開始剤 を用いたラジカル重合により行われている。

一方、例えばメチルメタクリレートなどの炭化 水素(メタ)アクリル酸エステルは、ラジカル重 合以外にも、nープチルリチウム(n - B u L i) やPh M g B r によりアニオン重合することが知 られている。

しかしながら、これらの重合開始剤をαーフルオロアクリル酸エステルの重合反応に適用した場合には、該エステルがメチルαーフルオロアクリレートであっても重合しない。

本発明者は、鋭意検討を重ねた結果、従来アニオン重合開始剤としては反応性が低いとされていた有機亚鉛系化合物、有機アルミニウム系化合物およびアートコンプレックスが、高い収率でαーフルオロアクリル酸エステルおよび/またはαーフルオロアクリル酸フルオロエステルからポリマ

CH2 = CFCOO-などの炭化水索エステル、および

CH<sub>2</sub> = CFCOOCH<sub>2</sub> CF<sub>3</sub>

CH2 - CFCOOCH2 CF2 CF2 H

CH2 = CFCOOCH2 CF2 CF3

 $CH_2 = CFCOOCH_2 C (CF_3)_2 H$ 

CH2 = CFCOOCH2 'CH2 C8 F17

 $CH_2 = CFCOOC(CF_3)_3$ 

CH<sub>2</sub> = CFCOOCH<sub>2</sub> CF<sub>2</sub> CFHCF<sub>3</sub>

CH2 - CHCOOC(CH 3 ) 2 CF2 CF2 H

などのフルオロアルキルエステルが例示される。

これらの内でも、 $CH_2 = CFCOOCH_3$  および $CH_2 = CFCOOCH_2$  CF 3 がより好ましい。

重合開始剤としては、有機亚鉛系化合物、有機 アルミニウム系化合物またアートコンプレックス が好ましい。

有機亜鉛系重合開始剤としては、

ーを生成することを見出した。

本発明で使用するα-フルオロアクリル酸エス テルは、一般式

F

 $CH_2 = C - COOR_1$ 

により表されるものである。

 $R_1$  は、 $C_1 \sim_{20}$ の基であることが好ましく、 アルキル基、シクロアルキル基、フェニル基又は Fを1原子以上有するフルオロアルキル基である ことがより好ましい。

α-フルオロアクリル酸エステルとしては、具体的に

CH<sub>2</sub> = CFCOOCH<sub>3</sub>

 $CH_2 = CFCOOCH_2CH_3$ 

 $CH_2 = CFCOOCH(CH_3)_2$ 

C H 2 - C F C O O C 12 H 25

CH2 = CFCOO-

CH2 = CFCOO-

(C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> Zn,

Zn (OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>ZnOCH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>などが例示される。

有機アルミニウム系重合開始剤としては、

 $(C_2 H_5)_3 A_1$ 

 $(C_2 H_5)_2 A_1 (NCCHCOOCH_3)$ 、 $(C_2 H_5)_2 A_1 (CH_3 OCOCHCOOCH_3)$  などが例示される。

アートコンプレックスとしては

LiZn (C4 H9) (C2 H5) 2.

 $LiAl(C_4H_9)(C_2H_5)$  a などが例示される。

これら重合開始剤は、通常モノマーあたり

0.01~10モル%程度、より好ましくは

0.1~5モル%程度使用する。

これら重合開始剤は、n-ヘキサン、n-ヘブタン、ベンゼン、トルエンなどの希釈溶液として使用してもよい。

重合溶媒としては、ベンゼン、トルエンのような芳香族炭化水素、ジメチルエーテル、テトラヒトロフランのようなエーテル化合物、nーヘキサン、nーヘプタンのような脂肪族炭化水素などが例示される。これらは通常のアニオン重合の場合と同様に水分、酸素などを除去して使用する。

モノマーも、モレキュラシープなどで脱水し、 窒素置換により脱酸素して用いる。

重合は、完全に脱酸素および乾燥したガラスアンプル、撹拌機付きオートクレープなどを使用して行うことが好ましい。

重合温度は-78℃~100℃程度が好ましく、 特に-20~50℃が好ましい。温度が低過ぎる 場合には、重合速度が遅くなり、高過ぎる場合に は、副反応が多くなり、分子量が低下する。

重合の停止は、メタノール、エタノール、塩酸などのプロトン性溶媒の少なくとも1種を添加することにより、行なえば良い。

マーに存在したビニル水素(5.3~5.8 ppm)のビークが消失しており、新たに2.4~2.8 ppm にメチレン水素の吸収が現われた。 実施例2

開始剤をLiAl(C4 H9)(C2 H5)3、 モノマーをCH2 = CFCOOCH2 CF3 (以 下TFEFAとする)、溶媒をテトラヒドロフラ ン(以下THFとする)にそれぞれ変更する以外 は実施例1と同様の手法で重合を行ない、収率 11.6%でポリマーを得た。

このポリマーのGPCを測定したところ、平均 分子量2万(ポリスチレン換算)であり、分子量 分布はユニモーダルであった。

#### 実施例3~7

次表に示す材料を使用して実施例1に準じて重 合を行ない、それぞれポリマーを得た。 本発明方法により得られるポリマーは、撥水撥油剤、光学材料、塗料材料、医用材料などとして 有用である。

以下に実施例を示し、本発明の特徴とするとこ ろをより一層明確にする。

### 実施例1

50ccのガラスアンプルを乾燥・窒素置換した 後、窒素気流下に十分に乾燥・精製したジメチル エーテル(以下DMEとする)10cc、

CH<sub>2</sub> = CFCOOCH<sub>3</sub> (以下MFAとする) 10ミリモル、及びC<sub>4</sub> H<sub>9</sub> Liと

 $(C_2 H_5)_2 Z_n$ とを等モル混合して作った  $LiZ_n (C_4 H_9) (C_2 H_5)_2 0.2$  モルを仕込み、40 で7日間重合を行なった。 メタノールー塩酸を少量添加して、重合を停止し た後、300 ccのメタノールを投入し、ポリマー を収率 74.1% で得た。

得られたポリマーの「H-NMRによるとモノ

収率 (%)	33, 7	35. 5	49.9	59. 0	84. 0
₹/ <b>₹</b> -	MFA	MFA	MFA	トルエン TFEFA 59.	MFA
容牒	DME		DME	トルエン	DME
<b>基</b>	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> Zn	Zn (OCH3) 2 (C2 H5 ZnOCH3) 6 THF	(C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> ) <sub>3</sub> A 1	"	(C2 H5) 2 A1 (NCCHCOOC2 H5) DME
洪湖西	3	4	5	9	7

## 比較例1

重合開始剤をn-BuLiに変える以外は実施例1と同様の手法で重合を行なったが、ポリマーは得られなかった。

#### 比較例2

モノマーをTFEFAに変える以外は比較例1 と同様の手法で重合を行なったが、ポリマーは得 られなかった。

## 比較例3

開始剤を $C_2$   $H_5$  MgBr に変える以外は比較例1及び2と同様の手法で重合を行なったが、M FA及びTFEFAの何れからもポリマーは得られなかった。

(以 上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二

